PRODUCTION OF THERMOPLASTIC RESIN COMPOSITION

Patent Number:

JP4028740

Publication date:

1992-01-31

Inventor(s):

SHIBUYA SANEHIRO; others: 02

Applicant(s):

MITSUBISHI PETROCHEM CO LTD; others: 01

Requested Patent:

□ JP4028740

Application Number: JP19900133750 19900525

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08L23/02; C08L51/04; C08L53/02; C08L71/02; C08L71/12

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To obtain the title composition having an excellent balance of low-temperature fall weight impact strength and rigidity of platy molded article, comprising a polymer containing an alkenyl aromatic compound polymerization chain and an aliphatic hydrocarbon chain in the same molecule, a rubber-like polymer, etc., specifically in a multi-stage manner.

CONSTITUTION:At a first stage, (A) 20-68wt.% polyolefin resin or the component A is blended with (B) 2-50wt.% polymer containing both alkenyl aromatic compound polymerization chain and aliphatic hydrocarbon chain in the same molecule and having >=3X10<6>dyn/cm<2> modulus of dynamic shearing elasticity G' at 23 deg.C or (C) 1-50 pts.wt. (based on 100 pts.wt. total amounts of the components A, B and D) rubber-like polymer having <=2X10<8>dyn/cm<2> in a molten state to give a molten blended composition. This composition is mixed with (D) 30-78wt.% polyolefin resin and the rest of the components in a molten state to give the objective composition.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

TOP

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-28740

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成 4年(1992) 1月31日

C 08 L 23/02

LCM A

7107-4 J 7107-4 J 7107-4 J ※

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全14頁)

図発明の名称

熱可塑性樹脂組成物の製造方法

②特 願 平2-133750

②出 願 平2(1990)5月25日

@発明者 渋谷

修弘

三重県四日市市東邦町1番地 三菱油化株式会社四日市総

合研究所内

伽発 明 者 佐 野

博 成

三重県四日市市東邦町1番地 三菱油化株式会社四日市総

合研究所内

個発 明 者

西 尾

武 純

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内

⑪出 願 人 三菱油化株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

の出 願 人 ニ変価に休式会社

愛知県豊田市トヨタ町1番地

四代 理 人 弁理士 曾我 道照

外6名

最終頁に続く

en int en

1. 発明の名称

熱可塑性樹脂組成物の製造方法

2. 特許請求の範囲

1. 下記の成分(A)、(B)、(C)および(D)よりなる樹脂組成物の製造において、前段で成分(B)、または成分(B)に少なくとも1種の成分(C)または成分(D)を加えて溶融混錬組成物(I)を得、後段で該溶融混錬組成物(I)に成分(A)および残余の成分を加えて溶融混練することを特徴とする、無可塑性樹脂組成物の製造方法:

成分(A):

ポリオレフィン樹脂:30~78重量%、

成分(B):

ポリフェニレンエーテル樹脂: 20~68重量%、

成分(C):

同一分子内にアルケニル芳香族化合物重合連 額(c₁)と脂肪族炭化水素連鎖(c₂)を併せて持 ち、23℃における動的剪販弾性率G'が3 × 1 0 *dyn/cm²以上の範囲にある重合体: 2~5 0 重量%

成分(D):

2 3 ℃における動的剪断弾性率 G 'が 2 × 1 0 *dyn/cm²以下の範囲にあるゴム状重合体: 1 ~ 5 0 重量部 (成分(A)+成分(B)+成分(C)= 1 0 0 重量部に対して)。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

〔従来の技術および課題〕

ポリオレフィン樹脂は成形加工性、強靭性、耐水性、耐有機溶媒性、耐薬品性などに優れ、低比量で安価であることから、各種成形品やフィルム、シート等に従来から広く利用されている。しかし、一般にポリオレフィン樹脂は、耐熱性、開性がそれ程高くなく、新規な用途開拓をはかるためには、これらをさらに改良することが望ましい。

一方、ボリフェニレンエーテル樹脂は、優れた 耐無性、剛性を有するが、成形加工性、耐溶和性 に難点があるため、その利用範囲が限定される。 これの成形加工性、衝撃強度等を改良している。 で、これにスチレン系樹脂がレンドされる目 明されているが、なお耐溶剤性に難点があり、利 の利用範囲にも限界があり、例えば、ガソリシ野に は渡していない。

これらのポリオレフィン樹脂とポリフェニレン エーテル樹脂のそれぞれの長所を兼ね偏え、欠点 を補う目的で、種々のブレンド組成物が提案され

おり、溶融加工性、引張り特性、脆性等が改善されると示されている。

しかし、その一方で創性が必ずしも充分ではなく、工業部品等の分野で要求される剛性と衝撃強度のバランスレベルを満足し得ないケースがあった。

本発明はこのような現状に鑑み、樹脂組成物の製造における溶融混練段階で、特定の方法を特定の配合成分に適用することにより、良好な衝撃強度と剛性を兼ね備えたポリオレフィン樹脂とポリフェニレンエーテル樹脂を主成分とする樹脂組成物を提供しようとするものである。

(課題を解決するための手段)

本発明者らは、従来のポリオレフィン樹脂・ボリフェニレンエーテル樹脂配合物の衝撃強度について不満足な点を補い改良すべく、各種の溶験成績法について詳細な検討を行った結果、各原料成分の供給方法を特定することにより、板状成形品の低温での落錘衝撃強度のレベルが優れた樹脂組成物が得られることを見いだし、本発明を完成し

ており、例えば加工性や抗張力の改良を目的とした組成物 (特公昭 42 - 7069号公報)があるが、工業分野で要求される比較的高い機械的強度レベルを必ずしも満足し、ない。

また、さらにポリオレフィン樹脂とポリフェニ レンエーテル樹脂の相溶性を改善し、機械的強度 の向上を図ることを目的として、例えば、スチレ ンとブタジエンのブロック共重合体ないしは、こ れらの水素添加物を配合して成る組成物(特開昭 53-71158号、特開昭54-88960号、特開昭59-100159号各公報等)、さらにこれらの成分に無機 フィラーを加えてなる組成物(特開昭58-103556 号公報)等が提案されている。また、ポリフェニ レンエーテル樹脂に20重量%を超える多量のボ リオレフィン樹脂を配合し、さらに相溶化作用を もたらすものとして、アルケニル芳香族化合物と 共役ジェンよりなるジブロック共重合体またはラ ジアルテレブロック共重合体あるいはこれらの水 雲添加重合体を加えてなる組成物(特開昭58-103 557号、特開昭60-76547号各公報)が提案されて

た.

すなわち、本発明によると問題組成物の製造方法は、下記の成分(A)、(B)、(C)および(D)よりなる問題組成物の製造において、前段で成分(B)、または成分(B)に少なくとも1種の成分(C)または成分(D)を加えて複雑組成物(I)を得る、後段で該溶融混練組成物(I)に成分(A)および残余の成分を加えて溶融混練をである。なおよびで、各のでは、な分(A)、成分(B)および成分(C)については、これらの成分の合計量をで、の重量%としたので、成分(C)の合計100重量%としたのは、成分(C)の合計100重量がに対する重量部として示し、それぞれ以下のとおりである。

成分(A):

ポリオレフィン樹脂: 30~78重量%. 成分(B):

ポリフェニレンエーテル樹脂: 20~68重量%、

成分(C):

同一分子内にアルケニル芳香族化合物重合連鎖(c₁)と脂肪族炭化水素連鎖(c₂)を併せて持ち、23℃における動的剪断弾性率G'が3×10°dyn/c₁2以上の範囲にある重合体:2~50重量%、

成分(D):

2 3 ℃における動的剪断弾性率 G ' が 2 × 1 0 "dyn/c="以下の範囲にあるゴム状重合体: 1 ~ 5 0 重量部 (成分(A)+成分(B)+成分(C)= 1 0 0 重量部に対して)。

本発明により、従来のポリオレフィン樹脂とポリフェニレンエーテル樹脂を含む樹脂組成物に比べ、関性と板状成形品の低温での落錘衝撃強度のバランスの良好な樹脂組成物が得られる。

(発明の具体的説明)

本発明による樹脂組成物は、次の構成成分よりなる樹脂組成物の製造に適用される。

1. 構成成分

成分(A): ポリオレフィン樹脂

的物性パランスのレベルが低く、またこれより低い範囲では成形加工性に難点が生じて好ましくない

これらの重合体は既知の方法による重合あるいは変性により得られ、また市販のものから適宜選んで用いてもよい。

<u> 成分(B): ポリフェニレンエーテル樹脂</u>

本発明で使用されるポリフェニレンエーテル樹 脂は、一般式

で表される緑り返し構造単位を有し、式中一つの単位のエーテル酸素原子は次の隣接単位のベンゼン核に接続しており、nは少なくとも30であり、Qはそれぞれ独立に水素、ハロゲン、三級α炭素原子を含有しない炭化水素基、ハロゲン原子を有するハロ炭化水素基、炭化水素オキシ基およびハロゲン原子とフェニル核との間に少なくとも2個のゲン原子とフェニル核との間に少なくとも2個の

本発明で使用されるボリオレフィン制能は、アロピレン、ブテンー1、3ーメチルブテンー1、4ーメチルペンテンー1等の単独重合体でまたはこれらの過半重量よりなる共重合体である。中部に結晶性アロピレン系を結晶性アロピレンーがテンー1ランダレンを含ないは結晶性アロピレンーエチをはアロピレンープテンー1ブロック共重合体が好ましい。

さらに、これらの中で、アイソタクティックボリアロビレン連鎖に基づく結晶性を示すものが好ました。

これらのボリオレフィン樹脂のメルトフローレート (MFR)(230℃、荷重2.16 kg)は、0.01~150g/10分の範囲が好ましく、0.05~70g/10分の範囲がより好ましく、とりわけ0.1~50g/10分の範囲が好ましく、さらに0.5~30g/10分の範囲が好ましい。MFRの値がこれより高い範囲では組成物の機械

炭素原子を有するハロ炭化水素オキシ基からなる 群より選択した一価電換基を示す。

ポリフェニレンエーテル樹脂の代表的な例とし ては、ポリ(2,6-ジメチル-1,4-フェニレン)エ ーテル、ポリ(2,6-ジエチルー1,4-フェニレン) エーテル、ポリ(2-メチル-6-エチル-1.4-フェ ニレン)エーテル、ポリ(2-メチルー6-プロピル -1.4-フェニレン)エーテル、ポリ(2.6-ジアロ ビルー1.4-フェニレン)エーテル、ポリ(2-エチ ルー6-プロピルー1.4-フェニレン)エーテル、 ポリ(2,6-ジブチルー1,4-フェニレン)エーテル、 ポリ(2.6~ジプロペニル-1.4~フェニレン)エー テル、ポリ(2,6-ジラウリル-1,4-フェニレン) エーテル、ポリ(2.6-ジフェニルー1.4-フェニ レン)エーテル、ポリ(2.6-ジメトキシ-1.4-フェ ニレン)エーテル、ポリ(2.6-ジエトキシー1.4-フェニレン)エーテル、ポリ(2-メトキシー6-エ トキシー1,4-フェニレン)エーテル、ポリ(2-エ チルー6-ステアリルオキシー1.4-フェニレン) エーテル、ポリ(2.6-ジクロロー1.4-フェニレ

ン)エーテル、ポリ(2-メチル-6-フェニル-1、 4-フェニレン)エーテル、ポリ(2.6-ジベンジル -1.4-フェニレン)エーテル、ポリ(2-エトキシ -1.4-フェニレン)エーテル、ポリ(2-クロロー 1.4-フェニレン)エーテル、ポリ(2.5-ジブロモ -1.4-フェニレン)エーテルおよび同等物がある。

また2.6-ジメチルフェノールと2.3.6-トリメチルフェノールの共産合体、2.6-ジメチルフェノールの共産合体、2.6-ジメチルフェノールの共産合体、2.6-ジエチルフェノールと2.3,6-トリメチルフェノールの共産合体をも挙げることができる。

さらに、本発明で使用されるポリフェニレンエーテル側脂は、前記一般式で定義されたポリフェニレンエーテル側脂にスチレン系モノマー (例えば、スチレン、pーメチルスチレン、αーメチルスチレンなど)をグラフトしたもの、スチレン系側脂をブレンドしたもの等の変性されたポリフェニレンエーテル側脂をも包含する。

上記に相当するポリフェニレンエーテル樹脂の

成分(C): 同一分子内にアルケニル芳香族化合物 重合連鎖(c₁)と脂肪族炭化水素連鎖(c₂)を併せ持ち、23℃における動的剪断弾性率 G *が3×10°dyn/ca³以上の範囲にある重合体

連顧(ci)をなすアルケニル芳香族化合物とは、 次の一般式に示される化学構造を有するものであ 製造方法は公知であり、例えば米国特許第3306874 号、第3306875号、第3257357号および第3257358 号各明細書および日本特許特公昭52-17880号お よび特開昭50-51197号公報に記載されている。

本発明の目的のために好ましいポリフェニレンエーテル樹脂の群は、エーテル酸素原子に対する2つのオルソ位にアルキル置換差を有するものおよび2.6-ジアルキルフェノールと2.3.6-トリアルキルフェノールの重合体または共重合体である。

これらのうちでも、とりわけ2.6-ジメチルフェノールの重合体が好ましい。また、その好ましい分子量の範囲は、その尺度として30℃クロロホルム中を用いて測定した固有粘度の値で示すと、0.25~0.7 dl/gの範囲であり、さらに好ましくは0.3~0.6 dl/gの範囲であり、さらに好ましくは0.35~0.5 6 dl/gの範囲である。0.25 dl/gより小さい値の範囲では、組成物の衝撃強度が低くなる傾向となり、また、0.7 dl/gより大きい値の範囲では、組成物の成型加工性が低下する傾向となる。

ъ.

ここに、R'とR'は水素および炭素数1~6の低級アルキル基またはアルケニル基から成る群より選ばれ、R'およびR'は水素、炭素数1~6の低級アルキル基、塩素、臭素より成る群より選ばれ、R'、R'およびR'は水素、炭素数1~6の低級アルキル基およびアルケニル基から成る群より選ばれるか、あるいはR'とR'が芳香族類の一部をなし、例えばナフチル基を形成することもある。

アルケニル芳香族化合物の具体例には、スチレン、パラメチルスチレン、αーメチルスチレン、ビニルキンレン、ビニルナフタレン、ジビニルベンゼン、ブロモスチレンおよびクロロスチレンがあり、これらの組み合わせであってもよい。これらの中で、スチレン、αーメチルスチレン、パラメチルスチレン、ビニルトルエン、

ビニルキシレンが好ましく、スチレンがより好ま ! !!

連鎖(ci)は、その総重量を100重量%としたときの内数として、25重量%を超えない範囲でアルケニル芳香族化合物以外の共重合成分を含むものであってもよい。

cm²以上、好ましくは 7 × 1 0 °dyn/cm²以上、さらに好ましくは 1 × 1 0 °dyn/cm²以上の重合体である。

動的剪断弾性率 G 'は市取の種々の粘弾性類定装置を使用して測定することができるが、一例を挙げると、レオメトリックス社のメカニカルスペクトロメーター(型式番号 R M S 6 0 5)等がある。これ等の装置を使用し、2 3 ℃において周波数 1 ヘルツ、歪み量 0 . 1 ~ 1 . 5 % の範囲で測定した値をもって動的剪断弾性率 G 'の値とする。

本発明において使用される重合体(C)は、室温例えば20~25℃でゴム的な性質を示し、一般にゴムとして知られる天然ゴム、ボリブタジエンゴム、ブタジエンースチレン共重合体、ブタジエンンーアクリロニトリル共産合体、ボリイソブチレン、チオコールゴム等とは全く異なった性質を示す物質であり、また、一般に無可塑樹脂の衝撃強度改良、柔軟性付与の目的に使用されるエラストマー成分とは異なる物質である。

動的剪断弾性率が3×10 ^adyn/cm²以上の重

炭素以外の原子を含む単量体の例としては、無水マレイン酸およびその誘導体、アクリル酸および その誘導体、塩化ビニル等が挙げられる。

本発明において使用される重合体(C)は、23 でにおける動的剪断弾性率G'が 3×10 a dyn/

合体を得るためには、連鎖(c1)と連鎖(c2)の比率、結合方法、それぞれのミクロ構造(立体規則性、ポリジエンを使用する場合のピニル基、cis-1、4結合、trans-1、4結合の比)等を注意深く選択する必要がある。

重合体(C)の動的剪断弾性率G'の値が3× 10°dyn/cm²未満の範囲にあるものは、樹脂組成物の関性レベルが低くなる傾向となる。

重合体(C)の具体例としては、オレフィグラストとしては、オレフィグラストの具体例としては代合物のアルケニル芳香体体のでは、オリスチーので含まり、カーリスチーので含まり、カーリングラフト化が、カーリングラフトでは、カーリングロック共産合体、カードでは、大役ジエン重合体である。大役ジエン重合体でも数というでは、大役ジエンを合うでも数をかけられている。カードに対しては、大変が対して、カードに対しては、大変が対して、カードに対しては、大変が対して、カードに対しては、大変が対して、カードに対しては、大変が対して、カードに対しては、大変が対して、カードに対しては、大変が対して、カードに対しては、大変が対して、カードに対しては、大変が対して、カードに対しては、大変が対象が挙げられて、カードに対して、カードに対しては、カードを表しまする。まりのでは、カードを表しては、カードを表しまする。まりのでは、カードを表しまする。まりのでは、カードを表しまする。まりのでは、カードを表しまりのでは、カードを表しまする。まりのでは、カードを表しまする。まりのでは、カードを表しまする。まりのでは、カードを表しまする。まりのでは、カードを表しまする。まりのでは、カードを表しまする。まりのでは、カードを表しまする。まりの

芳 族化合物 - 共役ジェンブロック共産合体がより好ましい。

上記の共役ジェンの具体例には、1.3-ブタジェン、2-メチル-1.3-ブタジエン、2.3-ジメチル-1.3-ブタジエン、1.3-ベンタジエン等が挙げられ、これらの中でも、1.3-ブタジエン、2-メチル-1.3-ブタジエンより選ばれるものが好ましく、さらに好ましくは1.3-ブタジエンである。これらの共役ジエンに加えて、少量のエチレン、プロピレン、1-ブテン等の低級オレフィン系炭化水素やシクロペンタジエン、非共役ジエン類が含まれていてもよい。

以下、部分水素添加されたアルケニル芳香族化合物-共役ジエンブロック共属合体についてさらに詳しく説明する。「部分水素添加されたアルケニル芳香族化合物-共役ジエンブロック共重合体」とは、アルケニル芳香族化合物に由来する連鎖ブロック「B」を、それぞれ少なくとも-個有する構造をもつアルケニル芳香族化合物-共役ジエンブロック

5 5 ~ 8 0 重量%の範囲が好ましく、5 5 ~ 7 5 重量%の範囲が好ましく、5 5 ~ 7 0 重量%がさらに好ましい。5 5 重量%より少ない範囲では、重合体(C)の2 3 ℃における動的剪断弾性率が低い値となる傾向となり、同時に樹脂組成物の簡単強度レベルが低くなる傾向となる。

部分水素添加されたアルケニル芳香族化合物一共役ジエンブロック共重合体(C)を構成する連續(cz)は、水素添加されたジエン重合連鎖の二重結の、水素添加される前のジエン重合連鎖の二重結合と1、2結合および3、4結合の和の割合により、水素添加後の連鎖(cz)の分子構造および共重合体(C)の物性は大きな影響を受ける。ジエン重合連鎖に占める1、2結合と3、4結合の和の割合ないしは、これを水素添加した後の連鎖(cz)に占める1、2結合と3、4結合に由来する部分の和の割合は、0重量%以

部分水素添加されたアルケニル芳香族化合物ー・ 共役ジエンブロック共量合体(C)においてその 2 3 ℃における動的剪断弾性率 G'の値を 3 × 1 0 *dyn/ce*以上とするように制御するために は、連鎖(c₁)と連鎖(c₂)の比率の選択および連鎖 (c₂)における水素添加前の共役ジエンのミクロ構 造、特に 1 、2 結合または 3 . 4 結合と cis – およ びtrans – 1 . 4 結合の比率の選択が重要である。

連鎖(e,)の割合すなわち、アルケニル芳香族化合物に由来する繰り返し単位の占める割合は、

3 0 重量%以下が好ましく、 4 重量 %以上 3 0 重量%以下がより好ましく、 8 重量%以上 2 7 重量%以下がさらに好ましい。 3 0 重量 %を超える領域では重合体(C)の 2 3 ℃における動的剪断弾性率が低い値を示す傾向となり易く、かつ、 得られる樹脂組成物の剛性レベルが低くなる傾向となる。

これらブロック共重合体における脂肪族連額部分のうち、水添されずに残存している不飽和結合の割合は、10%以下が好ましく、4%以下がより好ましい。また、アルケニル芳香族化合物に由来する芳香族性不飽和結合の約25%以下が水素添加されていてもよい。

これら水素添加ブロック共重合体 (c)の分子量については、種々のものが使用できるが、それらの分子量の目安として、ゲルバーミエーションクロマトグラフィーにより測定されたボリスチレン換算法による数平均分子量の値が5,000g/mol以上500,000g/mol以下のものがより好ましい。さらに好ましくは30,000g/mol以上200,000g

/ ■ol以下、とりわけ好ましくは45.000g/ ■ol以上150.000g/ ■ol以下の範囲にあるものである。 ゲルパーミエーションクロマトグラフィーにより 郷定され、ポリスチレジ換算法による数平均分子量の値が500.000g/ ■olを超えるもの、および数 平均分子量の値が5,000g/ ■olを下回るものは、 組成物の機械的強度が不満足となる傾向となる。

アルケニル芳香族化合物 ― 共役ジエンブロック 共重合体の製造方法としては、数多くの方法が提案されている。代表的な方法としては、例えば特公昭 40 ― 23798号公報、米国特許第3595942号および問第4090996号明細書等に記載された方法があり、リチウム触媒またはチーグラー型触媒を用いて、不活性溶媒中でブロック共重合を行わせる。

これらのプロック共重合体の水素添加処理は、例えば特公昭42-8704号、同43-6636号あるいは同46-20814号等の各公報に記載された方法により、不活性溶媒中で水素添加触媒の存在下に水素添加することによって行われる。この水素添加では、重合体ブロックB中のオレフィン型二重結合

の少なくとも85%、好ましくは96%以上が水 素添加され、重合体ブロックA中の芳香族不飽和 結合の25%以下が水素添加されていてもよい。

また、ジャーナル オブ ボリマーサイエンス (Journal of Polymer Science) Part B Letters Volume 11、427~434頁(1973年)等の文献に示された方法に準じ、不活性溶媒中で p-トルエンスルホニルヒドラジド等を用いて水業添加を行うことも可能である。

成分(D): 23でにおける動的剪断弾性率G が が2×10 *dyn/c=*以下の範囲にあるゴム状 重合体

本発明において使用される成分 (D) は、23℃における動的剪断弾性率G が 2×1 0 $^{\circ}$ dyn/c=²以下、好ましくは 1.5×1 0 $^{\circ}$ dyn/c=²以下、より好ましくは 1×1 0 $^{\circ}$ dyn/c=²以上 1×1 0 $^{\circ}$ dyn/c=²以下の範囲にある天然および合成の重合体である。動的剪断弾性率G の値は成分 (C) の項に示した方法により測定され

δ.

成分(D)の具体例として、天然ゴム、ジエンゴ ム(例えば、ポリブタジエン、ポリイソアレン、 ポリクロロアレン)およびジェン(例えばブタジェ ン、イソプレン)とアルケニル芳香族化合物(例え ばスチレン、α-メチルスチレン)との共重合体 〔例えばスチレンーブタジエンランダム共重合体、 スチレンとブタジエンのブロック共重合体(ジブ ロック、トリブロック、多ブロック、ラジアルテ レブロック、テーパードブロック等種々の形態を 含む)であり、かつジエン50重量%以上、好ま しくは60重量%以上とアルケニル芳香族化合物 50重量%以下、好ましくは40重量%以下の範 囲にあるもの〕、50重量%以上のポリブタジェ ンに50重量%以下のアルケニル芳香族化合物や その他のビニル単量体(例えばアクリル酸、メタ クリル酸およびそれらのエステル、アクリロニト リル)をグラフト重合させたもの、ブタジエンー アクリロニトリル共重合体、ポリイソブチレン、 イソブチレンとブタジエンまたはイソアレンとの

共重合体、ボリオレフィン系エラストマー(例えばエチレンープロピレン共重合体、エチレンープロピレン共重合体、エチレンージェン共重合体、エチレンージロピレンージェン共重合体)、チオコールゴム、多硫化ゴム、アクリルゴム、ボリウレタンゴム、ボリエステルボリエーテルゴム、ボリアロピレンオキシド、ボリエテレンオキシド、エピクロロヒドリンゴム、シリコンゴム、四フッ化エチレンー六フッ化プロピレン共重合ゴムなどが挙げられる。

さらに、これらの重合体の各種変性体も挙げられる。例えば、ヒドロキシ、カルボキシまたはアミノ基末端停止液状ポリブタジエン、ピニル単量体(例えばアクリル酸やメタクリル酸およびこれらのエステルやアミド、アクリロニトリル、酢酸ピニル)ないしは不飽和多価カルボン酸およびその誘導体(例えばマレイン酸、マレイン酸のエステル、無水マレイン酸、イタコン酸、無水イタコン酸、イタコン酸のエステル)を25重量%以下、より好ましくは15重量%以下の範囲でグラフト

共重合させた(分子量が500~3000程度の低分子量 で液状のものを含む)ポリプタジエンないしはポ リイソアレン、エポキシ化ポリブタジエンないし はエポキシ化ポリイソアレン(炭素-炭素二重結 合の25重量%以下、より好ましくは15重量% 以下がエポキシ化されたものであり、低分子量で 液状のものを含む)水素添加されたブタジエンー アクリロニトリル共重合体、上記のジエンとアル ケニル芳香族化合物との共重合体の部分水素添加 物、上記のポリオレフィン系エラストマーにアル ケニル芳香族化合物、その他のビニル単量体ない しは不飽和多価カルポン酸およびその誘導体を 25重量%以下、好ましくは0.01重量%以上 15重量%以下、より好ましくは0.1重量%以 トラ重量%以下、さらに好ましくは0.4重量% 以上2重量%以下の範囲でグラフト共重合させた もの(例えば、無水マレイン酸グラフト化エチレ ンープロピレンゴム、無水マレイン酸グラフト化 エチレン-ブテン-1ゴム)が挙げられる。これ ちの中で、より好ましくは不飽和多価カルボン酸 およびその誘導体ないしはアルケニル芳 族化合 物をグラフト共重合させたポリオレフィン系エラ ストマー、60重量%以上のジエンと40重量% 以下のアルケニル芳香族化合物とのブロック共重 合体のうちでジエン重合ブロックの二重結合のミ クロ構造(cis-1,4結合、trans-1,4結合、 1.2-結合および3,4結合)に占める1.2-結 合と3、4、結合の和の割合が30重量%超過60 重量%以下の範囲にあるものの水素添加物 (ボリ ジェン部分の二重結合の90重量%以上、より好 ましくは95重量%以上が水素添加されたもの) およびその無水マレイン酸グラフト化物であり、 さらに好ましくは、プロピレンまたは1-ブテン の共重合量が15重量%以上75重量%以下、特 に好ましくは20重量%以上60重量%以下、と りわけ好ましくは25重量%以上50重量%以下 の範囲にあるエチレン・プロピレンないしはエチ レンープテンー1ランダム共重合体に無水マレイ ン酸をグラフト共重合させたものである。

これらの重合体は、市販のものが使用可能であ

り、既知の方法で重合、変性したものを使用する ことが可能である。

2. 構成成分の組成比

本発明による樹脂組成物に占める各重合体成分の割合は、成分(A)、成分(B)および成分(C)については、これらの成分の合計量を100重量%とした重量%で示し、成分(D)については成分(A)、成分(B)および成分(C)の合計100重量部に対する重量部として以下に示す。

成分(A):ポリオレフィン樹脂:

30~78重量%.

好ましくは35~75重量%、

より好ましくは38~71重量%、

さらに好ましくは38~66重量%の範囲である。

30重量%未満では組成物の耐溶剤性に不満足な点を生じ易く、78重量%超過では耐熱原性に 難点を生じ易い傾向となる。

成分(B): ポリフェニレンエーテル 樹脂:

20~68重量%、

好生しくは20~60重量%、

より好ましくは22~55重量%、

さらに好ましくは27~55重量%の範囲である。

20重量%未満では組成物の耐熱開性レベルが 不満足となり易い傾向となり、68重量%超過で は耐溶剤性、成形加工性に難点を生じ易い傾向と なる。

成分(C): 重合体(C):

2~50重量%、

好ましくは5~45重量%、

より好ましくは7~40重量%、

さらに好ましくは7~35重量%の範囲である。

2 重量 %未満では組成物の耐衝撃性に難点が生 じ易い傾向となり、5 0 重量 % 超過では耐溶剤性 に難点が生じ易い傾向となる。

成分(D): ゴム状重合体:

成分(A)+成分(B)+成分(C')=100重量 部に対して 1~50重量部、

好ましくは3~30重量部、

より好ましくは5~25重量部、

さらに好ましくは5~20重量部の範囲である。

1 重量部未満では組成物の衝撃強度が不満足な レベルとなり易い傾向となり、50重量部超過で は耐溶剤性に難点が生じ易い傾向となる。

3. 溶融混練方法

本発明の樹脂組成物を製造する方法は溶酸状態で混練する方法である。とくに本発明において後段において特定成分を配合し、次いで後段れたいて他の特定成分を配合することにより、優れた耐衝撃性および機械的性質のバランスを有する組成物を提供する点に特徴がある。すなわちその配合方法は、まず前段において成分(B)と成分(D)、または成分(B)と成分(C)と成分(B)と成分(D)、または成分(B)と成分(C)と成分(D)、さらに後段で他の成分、数組成物(!)に対して、さらに後段で他の成分、

まれる場合、その量が少ない方が、得られる樹脂 組成物の衝撃強度は高くなる傾向を示し、好ましくは、加えられる成分(A)の3割未満、より好ま しくは1割未満である。

溶融混練組成物(1)の中に必須成分である成分(B)のほかに、成分(C)と成分(D)が、ともに含まれる場合に得られる樹脂組成物の衝撃強度は、成分(B)と成分(C)ないしは成分(B)と成分(D)の組み合わせよりなる組成物(1)を用いた場合に比べて、より高いレベルを示す傾向となる。

溶酸混練には、一般に使用されている一軸もしくは二軸などの各種押出機、パンパリーミキサー、ロール、各種ニーダー等の混練装置、2台以上の一軸もしくは二軸押出機の組み合わせにより逐次 混練を行う押出機等を用いることができる。

本発明の樹脂組成物を混練するには、例えば上記の押出機にて成分(B)または成分(B)に成分(C)と成分(D)より選ばれる少なくとも一種、またはこれらに、必要に応じて加えられる安定剤を一旦混練して溶融混練組成物(1)を得、これをペ

すなわち成分(A)および残余の成分(C)、成分(D)さらに必要に応じて少量の安定剤を加えて溶 敷混練する方法である。

溶酸混練組成物(!)を構成する成分として、成分(B)は必須成分であり、これを欠く場合には、得られる樹脂組成物の板状成形品の落錘衝撃強度が不満足となる傾向となる。

また、加えられる成分(C)のうち、溶融混錬組成物(I)に含まれる割合が増えるにしたがって、本発明による樹脂組成物の落錘衝撃強度は高くなる傾向を示し、好ましくは成分(C)の2割以上、より好ましくは4割以上、さらに好ましくは6割以上である。

さらに、加えられる成分(D)のうち、組成物(1)に含まれる割合が増えるにしたがって、本発明による側脂組成物の落錘衝撃強度は高くなる傾向を示し、好ましくは成分(D)の4割以上、より好ましくは6割以上、さらに好ましくは8割以上である。

また、溶融混練組成物(I)の中に成分(A)が含

レットとしたのち、残りの成分を加えて再度押出 機で溶融混練して製造することもできるが、好ま しくは、シリンダーの根元の通常の原料中間部に 原料供給用フィーダーとホッパーを有する特別 または2台の一軸または二軸押出機を組み合わせた な変が、選練押出機を使用し、前段で成分(B)また はな分(C)との要に応じて加える なが、後期に加えて成分(C)との要に応じて加える なが、後期に加えて成分(C)との要に応じて加える なが、後期に加えて成分(C)との要に応じて加える なが、後期に加えて、さらに必要に応じて加える れる少なくとも一種、さらに必要に応じて加える れる中出機の中間で、カリングダー上 の中出機に溶融混練組成物(1)と変が上上 段にでが成分を成分に必要に応分により のが好まし、同一押出機の後段または二段目の押出機 にて溶融混練することにより製造するのが好まし

本発明に使用する一軸または二軸の選練押出機のレ/D(シリンダーの有効長/シリンダーの内径)の好ましい範囲は20以上60以下の範囲であり、より好ましくは25以上50以下、さらに

好ましくは25以上43以下の範囲である。2台の押出機を使用して選次混練する場合には、両機のレ/Dの合計が上記の範囲になるのが好ましく、また両機のレ/Dの割合は種々の範囲のものが使用可能であるが、より好ましくは、2:8~8:2、さらに好ましくは3:7~7:3の範囲である。

上記のレ/Dの値が20未満では溶験混練が不充分となり易く、60を超える範囲では溶融混練に伴う無劣化の影響が顕著となる傾向となり、ともに機械的物性に難点が生じ易い傾向となる。

溶融混練温度は通常200℃~350℃の範囲である。

二軸混線機は得られる組成物物性があるレベルをあること、および運転が安定することから 分野 でいまる スクリューは、強いい 整理を行う部分を 二箇所有し、 そが中間ホッパーを挟んで前と後に位置し、前段における溶融混線組成物([)の溶融および混線と ホッパーからの成りの成分の添加、さらに後段に

おける溶融遺練が可能となる様に設計されたもの が好ましい。

本発明に使用する退銀押出機の具体例としては、 西独国ウェルナー・プフライデラー社製 Z S K 、 東芝機械 (株)製 T E M 、日本製鋼所 (株)製 T E X 、 池貝鉄工 (株)製 P C M 、神戸製鋼 (株)製 N C M 、 F C M 等、およびこれらに中間ホッパーおよびフィード装置を追加する等の改造を加えた装置を挙げることができる。

本発明による方法においては、選練の際による方法においては、選練の際に定定して加えられる安定知は、いずれも粉末ないしはペレット、クラム等の状態で予めスーパーミキサー、ヘンシェルミキサー、マブレンダー、タンブラー等の装置で均ったとが好ましいが、必要な場合には混合を含まる方法を用いることができる。

さらに、本発明では、例えば予め溶融混練によって得たペレット状の組成物(I)を残りの成分と共にドライブレンド方式により混合し、直接射出成

形することにより一挙に成形品を得ることも可能 である。

本発明において、上述の特定な配合溶融混練方法による顕著な物性改良効果は、各成分のミクロ分散状態が、良好な物性を示しうる状態になることによると考えられる。

本発明における樹脂組成物には、本発明の目的を根なわない範囲で、必要に応じて先の重合体成分以外の無可塑性または無硬化性樹脂、酸化防止剤、耐候性改良剤、造核剤、スリップ剤、無機または有機の充填剤や補強剤、難燃剤、各種着色剤、帯電防止剤、離型剤、ボリオレフィンの分子量調節の少量のラジカル発生剤(有機過酸化物、アゾ化合物、有機スズ化合物等)等の成分を添加することもできる。

以上のようにして得られた樹脂組成物は、溶融混練後に押し出してペレット状とすることができる。

4. 本発明による樹脂組成物の応用 本発明によって得られる樹脂組成物は、機械的 物性が良好であることから、自動車の内外装部品、 電気機器外装部品、並びにいわゆるオフィスオートメーション機器等の部品用途に適している。成 形方法としては、一般に無可塑性樹脂に適用され る成形法すなわち、射出成形、押出成形成は中空 成形等により容易に成形することができるが、中 でも射出成形が最も好ましい。

以下に、実施例により本発明をさらに詳細に説明する。

(実施例)

1. 各成分の明細

成分(A): ポリオレフィン 側脂

三菱油化(株)より販売されているポリプロピレン単独重合体(230℃におけるMFR3.5g/(10分)を使用した。

<u>成分(B):ポリフェニレンエーテル関脂</u>

三菱油化(株)試作品のポリ(2.6-ジメチルー1、4-フェニレン)エーテル(30℃クロロホルムを用いて測定した固有粘度の値が0.52dℓ/g)を使用した。

成分(C): 重合体(C)

このブロック共重合体を充分乾燥し、充分に窒素置換されたオートクレーブ中にて、水分を除去したシクロヘキサンに溶解し、ナフテン酸ニッケル触媒存在下60~70℃、10~13kg/cm²の水素加圧下で9時間水素添加処理を行った。反応溶液に貧溶媒(メタノール)を加え、沪過により

(略号(D-1))を使用した。

(EPRへの無水マレイン酸グラフト法)

上記(D-2)100重量部、市販の試薬グレードの無水マレイン酸の粉砕品1.2重量部および市販のターシャリーブチルクミルパーオキシド0.04重量部を充分混合し、サーモプラスチック社製の単軸型押出機(シリンダー径約40mm、レ/D=30)を使用し、シリンダー設定温度200~230℃、スクリュー回転数90rpmの条件で溶融混練グラフト化を行い、ストランド状に押し出してカッターにてペレットとした。

なお、無水マレイン酸のグラフト量を測定するため、上記ペレットの一部を沸騰キシレンに溶解したのちメタノールにて再沈し、沪過減圧乾燥を行い、未反応の無水マレイン酸を除去した。このものを、プレス成形により薄いフィルム状とし、赤外分光法にて無水マレイン酸のグラフト量を測定したとごろ、0.9重量%であった。

上記の(D-1)および(D-2)についてプレス 成形シートを作製し、レオメトリックス社のメカ 溶剤と重合体とを分離し、減圧乾燥を行って、部分水素添加スチレン-ブタジエンブロック共重合体を得た。

核磁気共鳴スペクトルにより、ポリブタジエン連鎖に由来する炭素-炭素二重結合は検出されなかった。ゲルパーミエーションクロマトグラフィにより、ポリスチレン損算の数平均分子量7.9×10 *g/molkと測定された。プレス成形により厚さ2mmのシートを作成し、レオメトリックス社のメカニカルスペクトロメーター(型式番号RMS605)にて動的剪断弾性率を測定した結果、23℃、周波数1ヘルツ、歪み量0.1~1.5%の条件で、3.8×10 *dyn/cm²であった。

成分(D):ゴム状重合体

市販のエチレン-アロピレンランダム共重合ゴム (三井石油化学 (株) 製タフマ-PO280、略号 (D-2)) に、以下に示す方法により無水マレイン酸をグラフトして得た無水マレイン酸グラフト化エチレン-アロピレンランダム共重合ゴム

ニカルスペクトロメーター (型式番号 R M S 6 0 5)を使用し、2 3 ℃において周波数 1 へルツ、歪み量 0 . 1 ~ 1 . 5 % の範囲で動的剪断弾性 字 G 'を 測定したところ、(D − 1)は 2 . 2 × 1 0 'dyn/cm²であった。

2. 樹脂組成物の混合および混練

下記の表 1 中に示した各成分の所定量を、下記の少量の安定剤とともにスーパーミキサーにて充分混合撹拌したのち、日本製鋼所(株)製TEX44二軸型押出機を用い、設定温度 2 8 0 ℃にて溶融混練し、組成物としたのちストランド状に押出し、カッターにてペレットとした。

使用した押出機はレ/D=30であり、シリンダーには通常のホッパー(第1ホッパー)のほかに、シリンダー中間部に中間ホッパーが取り付けてあり、ここからも原料の供給が可能な構造となっている。

混練に使用したスクリューは、樹脂に強い剪断 を与えて溶融混合するニーディング部を 2 ヶ所有 し、その一方は第1ホッパーと中間ホッパーの間 に位置し、他方は中間ホッパーとシリンダー先端 部の間に位置する構造を有する。

2 本のスクリューの回転方向は異なり、スクリュー回転数は毎分300回転とした。

吐出量すなわち混練機に供給される各成分の供給速度の合計は、毎時約33~38kgとした。

なお、各成分の混錬に際し、フェノール系安定制として、商品名イルガノックス1010(チバガイギー社製)、および商品名サイアノックス1790(アメリカンサイアナミッド社製)をそれぞれ 0.3 重量部、リン系安定剤として P-E-P-Q (サンド(株)製)を 0.3 重量部(全重合体成分の合計量 1 0 0 重量部に対して)加えた。

3. 物性測定および評価用試験片の作成

インラインスクリュー式射出成型機、東芝機械製作所製IS-90B型を用い、シリンダー設定温度280℃、金型冷却温度60℃にて射出成型を行い試験片を作成した。

4. 測定および評価法

とした。測定温度は−30℃である。

本発明の組成物および比較組成物について、各種成分の種類、量およびこれらにより得られる各種組成物の物性について、表1にまとめた。

下記の条件により、曲げ弾性率およびアイゾット衝撃強度、落緩衝撃強度の測定および評価を行った。

1)曲げ弾性率

ISO R178-1974 Procedure 12(JIS K7203)に準 じ、インストロン試験機を用いて測定した。

測定雰囲気温度は23℃である。

2)アイゾット衝撃強度

ISO R180 — 1969(JIS J7110)(ノッチ付アイゾット衝撃強度)に準じて、東洋精機製作所製アイゾット衝撃試験機を用い源定した。源定雰囲気温度は23である。

3) 落錘衝擊強度

射出成形によりシート(約174mm×約59mm、厚さ約2mm)を作成し、これを支持台(穴径40mm)上に設置し、荷重センサーである直径16mmのダートを落下させ(2m×7kgf)、試験片の衝撃荷重における変形破壊挙動を測定し、得られた衝撃パターンにおける亀裂発生点までにおいて吸収された衝撃エネルギーを算出し、材料の落錘衝撃強度



表 1

		項	B		# (1	実施例1	実施例 2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例 6	実施例7	実施例8	比較例 1	比較例2	比較例3	比較例4	比較例5
〈配	合	友分と	供給位	麗>														
第	成	分(A)の配金	量台	重量%	-	-	-	-	-	-	-	-	41.7	41.7	41.7	41.7	41.7
1 赤	成	分(E)の配台	量	重量%	41.7	41.7	41.7	41.7	41.7	41.7	41.7	41.7	41.7	-	41.7	-	-
7	成	分(0)の配名	量	重量为	16.6	8.3	-	16.6	8.3	16.6	8.3	-	16.6	16.6	16.6	-	-
バ	成	分(1)の種類	1	-	(D-1)	(D-1)	(D-1)	-	-	(D-Z)	(D-2)	(D-2)	(D — 1)	(D-1)	(D-Z)	(D-2)	-
- 1	成	分([)の配金	±	**	12.5	12.5	12.5			12.5	12.5	12.5	12.5	.12.5	12.5	12.5	
中	成	分()	.)の配合		重量%	41.7	41.7	41.7	41.7	41.7	41.7	41.7	41.7	_	-	-	-	-
同ホ	披	分(E)の配金	量	重量为	-	-	-	-	-	-	-	-	-	41.7	-	41.7	41.7
7	ĸ	分(0)の配台	量	重量外	-	8.3	16.6	-	8.3	-	8.3	16.6	-	-	-	16.6	16.6
パ	眩	分(E)の程数	X	-	-	-	-	(0-1)	(D-1)	-	-	-	-	-	-	-	(D-2)
- 1	ĸ	分(E)の配台	量	重量	- 1			12.5	12.5		_		-	<u> </u>	<u> </u>	<u> </u>	12.5
<	観	支物の	物性〉									i						
曲げす	ŧŧ	*	23℃		kg/c	11,000	11.100	11.200	10,800	10,600	10,400	10,100	9.800	10.100	10,300	10.400	10,100	9.800
アイン	17	卜衡	學強度	23℃	kg·cm/	15.0	15.2	16.1	14.8	14.7	10.4	10.0	10.2	14.1	14.0	10.4	10.1	10.0
洋鱼8	17	強度	-30	σc	kg·c=	87	76	68	60	58	60	58	52	41	39	36	32	30

(発明の効果)

表1に示したとおり、本発明による樹脂組成物 の製造方法すなわち、成分(A)の例としてポリア ロピレン、成分(C)の例として水素添加されたス チレン-ブタジエンブロック共重合体であり、そ の23℃における動的剪断弾性率G'の値が3× 1 0 *dyn/cm²以上の範囲にあるもの、成分(D) の例としてエチレン-アロピレンランダム共重合 ゴムおよび無水マレイン酸グラフト化エチレン。 プロピレンランダム共重合ゴムよりなる樹脂組成 物の溶融混錬において、実施例1から実施例8と 比較例1から比較例5との対比より、前段の溶融 混額組成物(I)の成分として成分(B)を含み、成 分(A)を含まない各実施例は、溶融混練組成物 (1)の成分として、成分(B)を欠き、成分(A)の 全量を含む比較例2、4および5、成分(A)の全 量と成分(B)の全量を含む比較例1 および3 に比 べて、低温下(-30℃)での落錘衝撃強度が著し く高く、本発明の効果が明らかである。

また、溶融混練組成物(I)の成分(B)以外の精

成成分として、成分(D)を含む実施例 1 から実施例3 は、これを含まない実施例 4 と実施例 5 に比べて落錘衝撃強度が高い値を示した。

さらに、溶融混練組成物(L)の成分(B)以外の 構成成分として成分(C)と成分(D)をともに含む 実施例 1 と実施例 2 は、成分(C)または成分(D) の片方のみを含む実施例 3 から実施例 5 に比べて 搭錘衝撃強度がさらに高い値を示した。

特 許 出 顧 人 三菱油化株式会社 同 トヨタ自動車株式会社

代理人 弁理士 曽 我 道 照代理人 弁理士 古 川 秀 利

第	1	頁	の	統	き
---	---	---	---	---	---

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号
C 08 L 51/04 53/02	LKY LLY A LLZ B	7142-4 J 7142-4 J 7142-4 J
71/02 71/12	LQP LQP	9167-4 J 9167-4 J

a e		··
	9,0	